METHOD FOR COMBINING THERMOELECTRIC CONVERSION MATERIAL CONFIGURATION ATOM

Patent number:

JP2001189495

Publication date:

2001-07-10

Inventor:

MATSUBARA KAKUEI: ABU HIROAKI

Applicant:

YAMAGUCHI INDUSTRIAL PROMOTION

FOUNDATION

Classification:

- international:

H01L35/18; H01L35/14; H01L35/34

- european:

Application number: JP19990373288 19991228

Priority number(s):

Abstract of JP2001189495

PROBLEM TO BE SOLVED: To give a guide for combining the configuration atoms of a thermoelectric conversion material for constituting a Heusler-type compound.

SOLUTION: Neutral atom configuration atoms for composing neutral atoms by eliminating insufficient electron-filled state in the s, p, and d orbitals of electron orbitals, a cation configuration atom for composing a cation by eliminating insufficient electron-filled state in the s, p, and d orbits of the electron orbitals, an anion configuration atom for composing an anion by eliminating insufficient electron-filled state in the s, p, and d orbitals of the electron orbitals are combined so that the charge balance, based on the anion configuration atom and the cation configuration atom can be balanced, thus constituting the thermoelectric conversion material of a Heusler-type compound.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2001-189495 (P2001-189495A)

(43)公開日 平成13年7月10日(2001.7.10)

(51) Int.Cl. ⁷			識別記号	FΙ		テーマコード(参考)
H01L	35/18			H01L	35/18	
	35/14	. •	•		35/14	
	35/34	•			35/34	

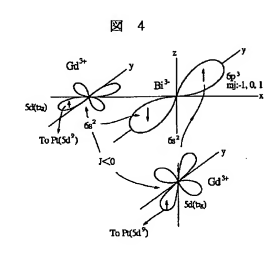
		審査請求	未請求 請求項の数9 OL (全 7 頁)
(21)出願番号	特顯平11-373288	(71)出願人	391025660 財団法人やまぐち産業振興財団
(22)出願日	平成11年12月28日(1999.12.28)		山口県山口市熊野町 1番10号
-		(72)発明者	松原 党衛 山口県宇部市芝中11-46-701
		(72)発明者	
			山口県宇部市大字東須恵4-7 ラークハ イツ厚南201号
	4 ²	(74)代理人	100080001
	·		弁理士 筒井 大和 (外2名)
	·		
		E	

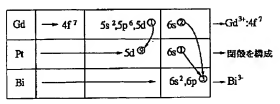
(54) 【発明の名称】 熱電変換材料構成原子の組合せ方法

(57)【要約】

【課題】 ホイスラー型化合物を構成する熱電変換材料の構成原子の組合せ指針を与えること。

【解決手段】 電子軌道の s 軌道、p 軌道、およびd 軌道における不十分な電子充填状態を解消して、中性原子を構成する中性原子構成原子と、電子軌道の s 軌道、p 軌道、およびd 軌道における不十分な電子充填状態を解消して、陽イオンを構成する陽イオン構成原子と、電子軌道の s 軌道、p 軌道、およびd 軌道における不十分な電子充填状態を解消して、陰イオンを構成する陰イオン構成原子とを、前記陽イオン構成原子と前記陰イオン構成原子とに基づく電荷バランスを平衡させるように組み合わせて、ホイスラー型化合物の熱電変換材料を構成する。





【特許請求の範囲】

【請求項1】 電子軌道における不十分な電子充填状態を解消して、中性原子を構成する中性原子構成原子と、電子軌道における不十分な電子充填状態を解消して、陽イオンを構成する陽イオン構成原子と、

電子軌道における不十分な電子充填状態を解消して、陰 イオンを構成する陰イオン構成原子とを、

前記陽イオン構成原子と前記陰イオン構成原子とに基づ く電荷バランスが平衡するように組合せて、ホイスラー 型化合物を構成することを特徴とする熱電変換材料構成 10 原子の組合せ方法。

【請求項2】 電子軌道における不十分な電子充填状態を解消して、中性原子を構成する中性原子構成原子と、電子軌道における不十分な電子充填状態を解消して、陽イオンを構成する陽イオン構成原子と、

電子軌道における不十分な電子充填状態を解消して、陰イオンを構成する陰イオン構成原子とを、

前記陽イオン構成原子と前記陰イオン構成原子とに基づ く電荷バランスが平衡するように組合せてホイスラー型 化合物を構成し、

前記中性原子構成原子がNi、前記陽イオン構成原子がTi、Zr またはHf、前記陰イオン構成原子がSi、Ge、Sn またはPd であることを特徴とする熱電変換材料構成原子の組合せ方法。

【請求項3】 電子軌道における不十分な電子充填状態を解消して、中性原子を構成する中性原子構成原子と、電子軌道における不十分な電子充填状態を解消して、陽イオンを構成する陽イオン構成原子と、

電子軌道における不十分な電子充填状態を解消して、陰 イオンを構成する陰イオン構成原子とを、

前記陽イオン構成原子と前記陰イオン構成原子とに基づ く電荷バランスが平衡するように組合せてホイスラー型 化合物を構成し、

前記中性原子構成原子がPt、前記陽イオン構成原子がGd、Tb、Lu、Pa、UまたはCmであり、前記陰イオン構成原子がP、As、SbまたはBiであることを特徴とする熱電変換材料構成原子の組合せ方法。

【請求項4】 請求項1~3のいずれか1項に記載の熱電変換材料構成原子の組合せ方法において、

前記ホイスラー型化合物には、0.1~50原子%の不 40 純物がドーピングされていることを特徴とする熱電変換材料構成原子の組合せ方法。

【請求項5】 請求項1~4のいずれか1項に記載の熱電変換材料構成原子の組合せ方法において、

不十分な電子充填状態を解消して中性原子を構成するに際しては、前記中性原子構成原子の前記陽イオン構成原子からの電子の受領と、前記中性原子構成原子からの前記陰イオン構成原子への電子の供与とにより行われると見なされることを特徴とする熱電変換材料構成原子の組合せ方法。

【請求項6】 請求項1~4のいずれか1項に記載の熱電変換材料構成原子の組合せ方法において、

不十分な電子充填状態を解消して陽イオンを構成するに際しては、前記陽イオン構成原子からの前記中性原子構成原子への電子の供与と、前記陽イオン構成原子からの前記陰イオン構成原子への電子の供与とにより行われると見なされるととを特徴とする熱電変換材料構成原子の組合せ方法。

【請求項7】 請求項1~4のいずれか1項に記載の熱電変換材料構成原子の組合せ方法において、

不十分な電子充填状態を解消して陰イオンを構成するに際しては、前記陰イオン構成原子の前記中性原子構成原子からの電子の受領と、前記陰イオン構成原子の前記陽イオン構成原子からの電子の受領とにより行われると見なされることを特徴とする熱電変換材料構成原子の組合せ方法。

【請求項8】 請求項5~7のいずれか1項に記載の熱電変換材料構成原子の組合せ方法において、

電子の受領および供与には、同一主量子数の電子軌道間 20 の電子移動が関与していると見なされることを特徴とす る熱電変換材料構成原子の組合せ方法。

【請求項9】 請求項5~7のいずれか1項に記載の熱電変換材料構成原子の組合せ方法において、

電子の受領、および/または供与には、異なる主量子数の電子軌道間の電子移動が関与していると見なされるととを特徴とする熱電変換材料構成原子の組合せ方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、熱エネルギーと電 30 気エネルギーとの相互変換を行う熱電変換材料に関す る。

[0002]

【従来の技術】近年、熱エネルギーを電気エネルギーに 直接変換したり、あるいは電気エネルギーを熱エネルギ ーに直接変換する熱電変換材料の研究が行われている。 かかる熱電変換材料は、ゼーベック効果、あるいはベル チェ効果を利用して熱電変換を行うものであるが、その 変換性能は、性能指数と呼ばれる以下の式、

 $Z = \alpha^2 \quad (\sigma / \kappa)$

40 Z:性能指数(K-1)

α:ゼーベック係数 (VK⁻¹:単位温度当たりの発生熱 起電力)

σ:電気伝導度(Scm⁻¹)

κ:熱伝導度 (Ψc m⁻¹ K⁻¹)

で示される。

【0003】熱電変換は、駆動部分がなく小型軽量であり、メンテナンスフリーで半永久的に使えるなどの優れた特徴がある。その特徴を活かして、例えば、熱電発電では宇宙探査機の電源として、また灯台などの僻地利用の電源として利用されている。

2

40

【0004】一方、ベルチェ効果は、半導体レーザー、 センサー、集積回路(LSI)などの電子素子の冷却 や、小型のクーラーボックスなどの民生用にも利用され ている。しかし現状では、変換効率が10%以下である ので、現有のエネルギー変換系と競合できる段階には至 っていない。

【0005】熱電変換を多くの用途で使えるレベルまで 引き上げるには、いくつかの課題を解決することが必要 である。中でも変換効率の向上が第一の課題であり、変 換効率20%が達成できれば応用分野は飛躍的に拡大で 10 きる。このほかに、熱電変換の優位性、他のエネルギー 変換系との競合性、COP(成績係数)、経済性(コス ト)などの多面的な検討も必要である。

【0006】とれらの技術的問題点が解決されると、産 業分野での用途や民生品での幅広い利用が見えてくる。 例えば、自動車のエンジン排熱が電気エネルギーとして 回収できる。現行の自動車のエンジンでは燃料の約26 %が動力であり、残りは約60%は熱として大気中に放 出されている。

【0007】エンジン外壁またはターボチャージャーか 20 ら放出される約800℃の排熱で電力をつくり、これを バッテリーに充電すればクーラーやオルタネーターなど の駆動用として利用できる。

【0008】その他、中小規模焼却炉の高温排熱や燃料 電池の反応熱からのエネルギー回収(科学技術庁・航空 宇宙研究所)、ヒートバイプに熱電発電モジュールを組 み込んだ高速増殖炉(電力中央研究所)の熱交換器な ど、幅広い分野で実用化が期待できる。

[0009]

々の分野で熱電変換材料に対する強い実用化の要請があ り、変換効率の優れた新規な熱電変換材料の開発は急務 である。その中で、ホイスラー型結晶構造をもつ金属間 化合物の一部は半導体的性質を示すことから、新規熱電 材料として注目されている。

【0010】しかしながら、これまでホイスラー型金属 間化合物は金属伝導を示す磁性材料としての研究が主に 進められており、例えば、優れた磁気光学材料としてP tMnSbが得られているものの熱電変換材料としての 実用化できる熱電性能を有するホイスラー合金は得られ ていない。ホイスラー合金の熱電性能は化合物を構成す る元素の組合せに依存する。しかし、熱電材料としての ホイスラー型化合物の十分な開発手法は提案されておら ず、ある意味では、手探りの状態である。

【0011】本発明者らは、自ら新規熱電変換材料の開 発に携わりつつ、かかる状況に憂慮し、より効率的な開 発が行えるように、開発手法に資する基準を見いだすべ きと常々考えてきた。

【0012】本発明の目的は、新規熱電変換材料として の材料開発に際して、ホイスラー型化合物の構成原子の 50 陰イオン構成原子とを、前記陽イオン構成原子と前記陰

組合せ方法の基準を与えることにある。

[0013]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、かかるホ イスラー型熱電変換材料の探索方法において、従来手探 りの状態であった問題を見直し、新規熱電変換材料とし てのホイスラー型化合物の探索基準を提案する。

【0014】従来、ホイスラー合金については磁性材料 として理論的には電子構造が議論されているものの、熱 電変換材料としての見地からは殆ど議論されていない。 との点を見直しホイスラー合金の電子結合状態またはバ ンド構造と、熱電特性の相関について研究を行った中か ら、本発明に至ったものである。

【0015】本発明者らは、特にPtGdBiついて、 同様の結晶構造を有するホイスラー合金のPtMnS b、PdMnSbと比較しつつ、その電子結合状態とバ ンド構造とに着目し研究を行った結果、ホイスラー型化 合物の中で熱電変換材料として良好な特性をもつための 構成元素の組合せについて、電子構造論的観点からその 選択基準を見出した。かかる基準に沿って原子構成を選 択することにより、新規なホイスラー型化合物によって 構成される熱電変換材料を効率的に提供することができ

【0016】すなわち、本発明のホイスラー型化合物に よって構成される熱電変換材料の構成原子の組合せ方法 は、電子軌道における不十分な電子充填状態を解消し て、中性原子を構成する中性原子構成原子と、電子軌道 における不十分な電子充填状態を解消して、陽イオンを 構成する陽イオン構成原子と、電子軌道における不十分 な電子充填状態を解消して、陰イオンを構成する陰イオ 【発明が解決しようとする課題】現在、上記のように種 30 ン構成原子とを、前記陽イオン構成原子と前記陰イオン 構成原子とに基づく電荷バランスが平衡するように組合 せて、ホイスラー型化合物を構成することを特徴とす

> 【0017】また、電子軌道における不十分な電子充填 状態を解消して、中性原子を構成する中性原子構成原子 と、電子軌道における不十分な電子充填状態を解消し て、陽イオンを構成する陽イオン構成原子と、電子軌道 における不十分な電子充填状態を解消して、陰イオンを 構成する陰イオン構成原子とを、前記陽イオン構成原子 と前記陰イオン構成原子とに基づく電荷バランスが平衡 するように組合せてホイスラー型化合物を構成し、前記 中性原子構成原子がNi、前記陽イオン構成原子がT i、ZrまたはHf、前記陰イオン構成原子がSi、G e、SnまたはPdであることを特徴とする。

> 【0018】電子軌道における不十分な電子充填状態を 解消して、中性原子を構成する中性原子構成原子と、電 子軌道における不十分な電子充填状態を解消して、陽イ オンを構成する陽イオン構成原子と、電子軌道における 不十分な電子充填状態を解消して、陰イオンを構成する

イオン構成原子とに基づく電荷バランスが平衡するよう に組合せてホイスラー型化合物を構成し、前記中性原子 構成原子がPt、前記陽イオン構成原子がGd、Tb、 Lu、Pa、UまたはCmであり、前記陰イオン構成原 子がP、As、SbまたはBiであることを特徴とす る。

5

【0019】上記いずれかに記載の熱電変換材料構成原 子の組合せ方法において、前記ホイスラー型化合物に は、0.1~50原子%の不純物がドーピングされてい ることを特徴とする。

【0020】前記いずれかに記載の熱電変換材料構成原 子の組合せ方法において、不十分な電子充填状態を解消 して中性原子を構成するに際しては、前記中性原子構成 原子の前記陽イオン構成原子からの電子の受領と、前記 中性原子構成原子からの前記陰イオン構成原子への電子 の供与とにより行われると見なされることを特徴とす

【0021】前記いずれかに記載の熱電変換材料構成原 子の組合せ方法において、不十分な電子充填状態を解消 して陽イオンを構成するに際しては、前記陽イオン構成 原子からの前記中性原子構成原子への電子の供与と、前 記陽イオン構成原子からの前記陰イオン構成原子への電 子の供与とにより行われると見なされることを特徴とす る。

【0022】前記いずれかに記載の熱電変換材料構成原 子の組合せ方法において、不十分な電子充填状態を解消 して陰イオンを構成するに際しては、前記陰イオン構成 原子の前記中性原子構成原子からの電子の受領と、前記 陰イオン構成原子の前記陽イオン構成原子からの電子の 受領とにより行われると見なされることを特徴とする。 【0023】前記いずれかに記載の熱電変換材料構成原 子の組合せ方法において、電子の受領および供与には、 同一主量子数の電子軌道間の電子移動が関与していると 見なされることを特徴とする。前記いずれかに記載の熱 電変換材料構成原子の組合せ方法において、電子の受 領、および/または供与には、異なる主量子数の電子軌 道間の電子移動が関与していると見なされることを特徴 とする。

【0024】上記構成の中性原子構成原子、陽イオン構 成原子、陰イオン構成原子の選定は、例えば、中性原子 の基底状態の電子配置から、上記構成を満足する原子構 成の組み合わせを選択することにより行える。手探り状 態で種々の原子の組み合わせを考慮する従来方法の新規 熱電変換材料の探索方法に比べて、格段に探索範囲を狭 めることができ、優れた熱電変換材料の開発が効率的に

【0025】本明細書で使用する「軌道」とは、主量子 数、方位量子数、磁気量子数の一組の組み合わせで規定 され、電子の存在確率を示す波動関数により表示される れる。各軌道には電子スピンが逆方向(異なるスピン量 子数)の電子が最大2個まで入り得る。

[0026]

【発明の実施の形態】以下、本発明の実施の形態を図面 に基づいて詳細に説明する。

【0027】PtGdBiなる組成式を有するホイスラ 型化合物に属する3元合金を製造し、その熱電特性と 結晶構造中の原子配置、電子構造との関係を調べた。G dは、純度99.9%の原料を使用した。Ptの原料に 10 は、99.99%の原料を使用した。Biの原料には、 純度99.999%の原料を使用した。

【0028】これらの原料を上記組成式に基づく化学量 論的割合に合わせて秤量し、これらをアーク溶解した。 アーク溶解により得られた合金物質は、組成が均一とな るように、必要回数再溶解を繰り返した。その後、得ら れたインゴットを熱処理することによってPtGdBi で構成される試料を作製した。得られた結晶の構造は、 X線回析により確認した。

【0029】とのようにして得られた試料について、そ の熱電特性を測定した。図1は、電気伝導度の温度依存 性を示している。比較として、ホイスラー合金のMnべ ースのアンチモナイドであるPtMnSb、PdMnS bの電気伝導度も示した。図1に示す電気伝導度から は、PtMnSb、PdMnSbが、通常とは異なる温 度依存性を示していることがわかる。かかる温度依存性 は、キャリヤー散乱によるものとは考えられず、バンド 構造の変化によるものと推測される。

【0030】かかるPtMnSb、PdMnSbに比較 して、PtGdBiでは、半導体のような挙動をとって 30 いる。ホール濃度は、室温で7×10¹⁹cm⁻³であっ た。ホール移動度は、室温で約120 cm²/Vs、1 00Kで220cm²/Vsであった。

【0031】図2には、ゼーベック係数の温度依存性を 示す。前記図1と同様に、PtGdBiと共にPtMn Sb、PdMnSbを比較として示した。PtMnS b、PdMnSbに関しては、300~850Kの範囲 で、極めて低い値を示しているが、PtGdBiに関し ては、室温で60μV/K、550~750Kの温度範 囲で82μV/Kの高い値を示した。

【0032】PtGdBiは、図3に示すように、Pt MnSb、PdMnSbと同様のCIb 対称性の結晶構造 を有し、かかる構造はX線回析により確認された。図3 に示す単位結晶格子中では、BiとGdとは副格子を構 成して、Biの両隣に90°の角度を有してGdが配置 された原子配置をとっている。かかる様子を、図4に示

【0033】図4では、Biの6p、, 軌道の両隣に、 Gdの5 dxv¹ 、5 dvx¹ 軌道が9 0 度の角度を有して 配置されている様子を示している。両者の交換積分Jは ものを意味し、オービタル(orbital)とも呼ば 50 負となりエネルギー的な相互作用が存在してることが計

40

算からも確認される。

【0034】Ptは、 $[Xe]4f^{11}5d^{9}6s^{1}$ の電子配置を有している。すなわち、Xeと同一の電子配置を内殻に有し、外殻に不十分な電子充填状態の $5d^{9}6s^{1}$ 軌道を有した電子配置となっている。異なるスピンの電子を最大10個まで許容可能な主量子数5のd軌道に9個の電子が充填され、電子を最大2個まで許容可能な主量子数6のs軌道に1 個の電子が充填されて、いずれの軌道も不十分な電子充填状態になっていることがわかる。これらの不十分な電子充填状態を解消することに 10より、Ptはエネルギー的に安定化する。

【0035】一方、Biは、[Xe]4f¹⁴5d¹⁰6s²6p³の電子配置を有している。すなわち、内殻にXeの電子配置を有し、外殻の6p³軌道が不十分な電子充填状態となっている。そのため、外殻の主量子数6のp軌道には、他の原子から3個の電子を受けて軌道を満たし、陰イオンを構成することにより、エネルギー的に安定な電子配置を取ろうとする傾向があると言える。

【0036】Gdt、 [Xe]4f'5d'6s'0電子配置を有している。内殻にXe0開殼電子配置を有し、外殼の5d1が不十分な電子充填状態となっている。かかる電子配置を有するGdt、5d1電子軌道から電子を1個放出して、陽イオンになりやすい傾向を有していると言える。なお、Gdでは、4f1軌道も電子充填状態は不十分ではあるが、5d、6s、6p軌道との電子移動を行う程には相互のエネルギー順位は接近しておらず、本考察からは除外できる。

【0037】PtGdBiでは、前述のようにその単位格子中にBi-Gdの副格子が形成されており、かかる副格子では、図3に示すように、Biの両隣に90°の30角度有して2個のGdが配置された構成が形成されている。

【0038】そこで、かかる結晶格子中の原子配置と、Pt、Gd、Biの上記電子配置とを併せて考えると、Gdの5d 軌道から1個の電子がPtの同じ主量子数の5d 軌道へ移動して、Ptの5d 軌道は5d 軌道となり、5d 軌道は完全に満たされて5d 軌道の不十分な電子充填状態が解消されていると考えられる。Gdでは、5d 軌道から電子が1個放出されて不十分な電子充填状態であった5d 軌道は完全に空位となり解消されている。

【0039】一方、Gdの6s² 軌道からの2個の電子と、Ptの6s² 軌道からの1個の電子とは、Biの6p³ 軌道へ移動することにより、GdはGd³⁺の陽イオンとなり、BiはBi³⁻の陰イオンとなり、陽イオン、陰イオンの電荷バランスの平衡を保ちながら、各原子の不十分な電子充填状態の解消が図られている。

【0040】すなわち、Gdの6s¹ 軌道からの2個の 電子と、Ptの6s¹ 軌道からの1個の電子とが、Bi の6p¹ 軌道へ移動することにより、中性原子のGd は、G d ³ * となり、その電子配置は、 [X e] 4 f * となり s 軌道、 p 軌道、 d 軌道における不十分な電子充填 状態が解消されている。

8

【0041】中性原子のPtも、Gdから1個の電子を受け入れて5d° 軌道が5d1° 軌道となり、併せて6s1° 軌道から1個の電子をBi06p3° 軌道へ放出させるととにより、その電子配置は、[Xe]4f1° 5d1° となり、不十分な電子充填状態を解消して、所謂閉殻電子配置を有する中性原子構成原子となっている。

【0042】Biでは、 $Gd06s^2$ 軌道から02個0 電子と、 $Pt06s^1$ 軌道から01個0電子とを、Bi $06p^3$ 軌道へ受け入れることにより、 $6p^3$ 軌道の不十分な電子充填状態が解消され、 $[Xe]4f^{14}5d^{19}6s^26p^5$ の電子配置を有する安定な電子配置を有した陰イオンのBi³⁻となっている。

【0043】Gdでは、Gdの5d¹ 軌道からの1個の電子をPtの5d²へ、6s² 軌道からの2個の電子をBiの6p² 軌道へ供与することにより、5d² 軌道の不十分な電子充填状態が解消され、[Xe]4f²の電20 子配置を有する安定な電子配置を有した陽イオンのGd²1となっている。

【0044】とのようにPtGdBiでは、Pt、Gd、Biのそれぞれの原子が基底状態の電子配置におけるs軌道、p軌道、d軌道の不十分な電子充填状態を解消して、狭いバンドギャップを有するエネルギー的に安定な結晶構造が創出されることから、同一の結晶構造を有するPtMnSb、PdMnSbとは異なる熱電特性を示すものと考えられる。

【0045】すなわち、PtMnSbでは、Mnは [Ar] 3d'4s'なる電子配置を有し、Ptは [Xe] 4f''5d'6s'なる電子配置を有し、Sbは [Kr] 4d''5s'5p'なる電子配置を有しており、PtGdBiで考察したと同様な各原子間の電子移動に基づき、個々の原子の不十分な電子充填状態を解消させるような電子配置の構成を考えることはできない。

【0046】また、PdMnSbでは、Pdt [Kr] 4d1°なる電子配置を有し、Pttt [Xe] 4f1'5d °6s1 なる電子配置を有し、Sbtt [Kr] 4d1°5s s15p3 なる電子配置を有しているため、PtMnS bで考察したと同様に、PtGdBi と同様な各原子間の電子移動に基づく構成原子の不十分な電子充填状態を解消させるような電子配置の構成を考えることはできない

【0047】かかるPtMnSb、PdMnSbの電子配置のPtGdBiとの相違が、熱電特性の発現の差異につながっていると考えられる。かかる考察から、電子軌道の不十分な電子充填状態を解消して、中性原子を構成する中性原子構成原子と、電子軌道における不十分な電子充填状態を解消して、陽イオンを構成する陽イオン64機成原子と、電子軌道における不十分な電子充填状態を

解消して、陰イオンを構成する陰イオン構成原子とを、 前記陽イオン構成原子と前記陰イオン構成原子とに基づ く電荷パランスを平衡するように含有させることが、新 規なホイスラー型化合物を構成する熱電変換材料の原子 構成の基準となり得るものと考えられ本発明となしたも のである。

【0048】すなわち、本発明者らはPtGdBiの熱 電特性と、結晶構造における原子配置、構成原子の電子 構造とを、初めて詳細に検討することにより、電子構造 的見地からのホイスラー型化合物の構成原子の組合せ方 10 【0054】 法を見出し初めて提案するものである。

【0049】かかる構成を有するホイスラー型化合物と しては、既知のPtGdBi以外に、表1に示すような 種々の系の組合せが考えられる。

【0050】ととで、表中A原子は上記中性原子を構成 する中性原子構成原子であり、PtGdBiを構成する Ptに相当し、B原子は上記陽イオンを構成する陽イオ ン構成原子であり、PtGdBiを構成するGdに相当 し、C原子は上記陰イオンを構成する陰イオン構成原子 であり、PtGdBiを構成するBiに相当する。

[0051]

【表1】

表 1

A 原子	B原子	C原子	
Ni	Ti Zr Hf	Si Ge Sn Pb	
P t	G d T b L u P a U C m	P A B S b B i	

【0052】本発明は前記の形態に限定されるものでは なく、その要旨を逸脱しない範囲で種々変更することが できる。

10

【0053】例えば、PtGdBiまたは表1に示した 種々の系の組合せからなるホイスラー型化合物に、0. 1~50原子% (atom%) 程度の不純物をドーピング (doping)して、不純物を結晶格子内に挿入した り、あるいは構成原子の一部を置換したりすることも可 能である。

【発明の効果】本発明によれば、熱電変換材料としての ホイスラー型化合物の構成原子の組合を、電子構造など に基づき予測することができる。そのため、ホイスラー 型化合物を構成する新規な熱電変換材料の効率的な開発 が行える。

【図面の簡単な説明】

【図1】PtGdBiの電気伝導度の温度依存性を示す グラフ図である。

【図2】PtGdBiのゼーベック係数の温度依存性を 20 示すグラフ図である。

【図3】PtGdBiの結晶構造を示す説明図である。 【図4】PtGdBi におけるGd-Bi間の電子遷移 の様子を示す説明図である。

30

